26.08.03

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 10 OCT 2003

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2002年 8月26日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-245903

[ST. 10/C]:

[JP2002-245903]

出 願 人 Applicant(s):

科学技術振興事業団

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 9月25日

今井康



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】

特許願

【整理番号】

NP02092-NT

【提出日】

平成14年 8月26日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C12N 5/00

G01N 21/01

G01N 27/00

【発明の名称】

神経細胞培養マイクロチャンバー

【請求項の数】

5

【発明者】

【住所又は居所】

東京都江東区潮見2-8-14-1014

【氏名】

安田 賢二

【特許出願人】

【識別番号】 396020800

【氏名又は名称】 科学技術振興事業団

【代理人】

【識別番号】

100093230

【弁理士】

【氏名又は名称】

西澤利夫

【電話番号】

03-5454-7191

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

009911

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 0013341

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 神経細胞培養マイクロチャンバー

【特許請求の範囲】

【請求項1】 基板上に、神経細胞の電位変化を計測するための複数の電極パターンと、その上に、神経細胞を特定の空間配置の中に閉じ込めておくための複数の区画壁とを有し、区画壁の上には、光学的に透明な半透膜が配置されていることを特徴とする神経細胞培養マイクロチャンバー。

【請求項2】 電極パターンは、に光学的に透明な電極であることを特徴とする請求項1項の神経細胞培養マイクロチャンバー。

【請求項3】 電極パターンは、独立して計測することができる電極数が3個以上であることを特徴とする請求項1または2の神経細胞培養マイクロチャンバー。

【請求項4】 複数の区画壁で隔てられる細胞の領域が3領域以上であることを特徴する請求項1の神経細胞培養マイクロチャンバー。

【請求項5】 電極パターンと複数の区画で隔てられる領域について、各電極と各領域が1対1対応であることを特徴とする請求項1ないし4のいずれかの神経細胞培養マイクロチャンバー。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

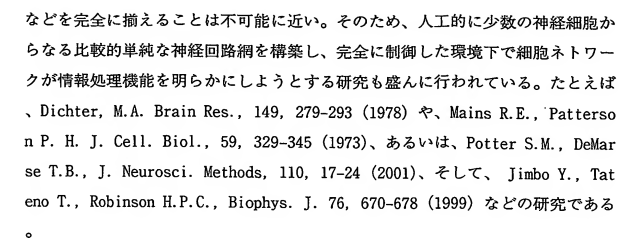
この出願の発明は、細胞の状態を顕微鏡観察しながら、1細胞単位で神経細胞を培養し、かつ、同時に電位変化を計測することのできる、新しい神経細胞培養マイクロチャンバーに関するものである。

[0002]

【従来の技術】

神経科学の進歩は目覚しく、脳機能の解明のために光、磁場、化学物質などを利用したさまざまな手法が開発され研究に用いられている。特に、高度な情報処理能力についてはin vivoでその機能を明らかにすることが一般的であるが、神経回路網の複雑さゆえに、安定したサンプル状態の維持、サンプル条件の再現性

2/



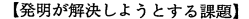
[0003]

神経細胞を1つ1つを最小構成単位とする情報処理モデルの計測のために重要なものは、多点同時計測技術と、細胞ネットワークパターンの制御技術であるが、神経細胞の活動電位計測技術も初期の段階では、パッチクランプ法などの細胞に損傷を与える手法が主だったため、同時に3点以上の多点で計測できない、計測を開始してから数時間で測定している細胞が死んでしまうといった問題点があったが、近年、電極アレイ(MEAS)基板上での神経細胞の培養計測法が開発されることで上記の問題点を克服して数週間に及ぶ長期培養も可能となっている。

[0004]

他方、神経細胞のネットワークパターンを化学的、あるいは物理的な手法を用いて制御する技術についても古くから多くの研究がなされている。たとえば、化学的方法では、Letourneau達が神経細胞を培養する基板表面にラミニンなどの細胞接着性の基質でパターンを描き、神経突起をパターンに沿って伸展させることに成功している。これについては、たとえば、Letourneau P.C.: Dev. Biol., 66, 183–196 (1975) による報告がある。物理学的方法では、基板表面に神経細胞の伸展にとって障壁となる段差を構築した基板上で培養することで、障壁の高さが 10μ m程度以上であれば神経細胞の伸展・移動を制限することが可能という報告がある (Stopak D. et al.: Dev. Biol., 90, 383–398 (1982),あるいはHirono T., Torimitsu K., Kawana A., Fukuda J., Brain Res., 446, 189–194 (1988) など)。

[0005]



しかしながら、上記従来技術で発明されている電極アレイ基板技術では、基板上に立体障害を持たないため細胞の空間配置を完全に制御することは難しかった。また、上記従来技術の立体構造を用いて細胞の空間配置を制御する場合には、循環する培養液等の外界からのバクテリア等の侵入を防ぐことは難しかった。

[0006]

この出願の発明は、以上のような従来技術の問題点を解消し、細胞の学習過程 を明らかにするため、ネットワーク形状を完全に制御しながら、神経ネットワー クの刺激応答の変化を、バクテリア等の侵入無しに長期間に渡って計測すること のできる新しい技術手段を提供することを課題としている。

[0007]

【課題を解決するための手段】

この出願の発明は、上記の課題を解決するものとして、第1には、基板上に、神経細胞の電位変化を計測するための複数の電極パターンと、その上に、神経細胞を特定の空間配置の中に閉じ込めておくための複数の区画壁とを有し、区画壁の上には、光学的に透明な半透膜が配置されていることを特徴とする神経細胞培養マイクロチャンバーを提供する。すなわち、より具体的には、たとえばこの出願の発明の神経細胞培養マイクロチャンバーは、透明なガラス基板上に、細胞レベルの大きさの電極アレイと、その上に厚さ10μm以上の肉厚の細胞配列用マイクロチャンバアレイと、さらに前記マイクロチャンバー上面にはチャンバー内から細胞が出ないようにその上面を被覆する細胞が通過できない程度の目の粗い前記集束光に対して光学的に透明な半透膜から構成される。

[0008]

そして、この出願の発明は、上記第1の発明について、第2には、電極パターンは、光学的に透明な電極であることや、第3には、電極パターンは独立して計測することができる電極数が3個以上であること、第4には、複数の区画壁で隔てられる細胞培養の領域が3以上であること、第5には、上記各電極と各領域が1対1対応であることを特徴とする神経細胞培養マイクロチャンバーを提供する

[0009]

この出願の発明の神経細胞培養マイクロチャンバーでは、さらにまた、前記半透膜の上面は培養液が循環する溶液交換部液交換を可能とする手段を有する。また、光学的に前記マイクロチャンバアレイ内の細胞の状態変化を連続観察する手段と、各神経細胞の電位変化を連続計測する手段と組み合わせる手段を有する。

[0010]

【発明の実施の形態】

この出願の発明は上記のとおりの特徴をもつものであるが、以下のその実施の 形態について説明する。

[0011]

たとえば添付した図面の図1は、この出願の発明の神経細胞マイクロチャンバーを用いた多電極アレイ長期培養顕微観察系の一例を示したものである。図1(a)のように、このシステムの心臓部である多電極アレイチップ(1)は、顕微鏡観察系にセットされ、光学系からCCDカメラを通じて制御用コンピュータへのラップタイム計測と、電極アレイからの電気信号の記録および各電極アレイ端子から細胞への電気刺激が可能となっており、電気信号と光学データとの同時計測・記録が可能となっている。

[0012]

図1 (b) は、このシステムの心臓部である多電極アレイチップ (1) の一例の一部断面を描いたものである。100倍の対物レンズでの観察が可能な0.18mmの肉薄のスライドガラス (11) 上に、まず電極 (12) アレイの層が配置されている。次に、層の厚さが25μmとなるように粘度を調整した光硬化性樹脂SU-8 (エポキシ系高分子で、光照射によって光が当たった部分が重合する肉厚フォトレジスト材料: Micro Chem Inc. 製、USP 4882245) で電極面を被覆すると同時に、局所的にこの樹脂層をエッチングで除去することで、区画壁 (13) を形成して細胞 (2) を封入する穴 (マイクロチャンバアレイ) を構成している。もちろん前記のSU-8以外にも、光硬化性であって、比較的肉厚のあるレジスト材料であれば各種の樹脂が使用されてよいことは言うまでもない。

[0013]

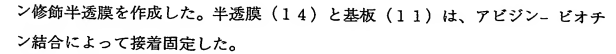
そして、ここで、細胞(2)が封入される金電極(12)表面にはラミニンやコラーゲンなどが塗布されている。細胞(2)を封入したマイクロチャンバアレイの上面には、外部からのコンタミネーションを防ぐと同時に細胞(2)の逃亡を防ぐために、半透膜(14)で蓋がされている。チップ上の培養液バッファは常に循環しており新鮮な状態が保たれている。この例では金電極を用いたが、ITOなどの光学的に透明な電極を用いてもよい。

[0014]

次に、多電極アレイチップについて詳しく紹介する。図2に加工の各段階における基板の状態の顕微鏡写真を示した。図2の各写真右下のメジャーバーは長さ $100\,\mu$ mである。図2(a)は、スライドガラス基板上に、Cr $100\,\text{Å}$ 、Au $1000\,\text{Å}$ の順で蒸着した後、フォトレジスト剤塗布、露光、現像、エッチングの工程を経て作成した電極パターンである。電極の大きさはこれと組み合わせるマイクロチャンバのサイズに合わせて一辺 $30\,\mu$ mとした。図2(b)は、前記の光硬化性樹脂SU-8をスライドガラス基板に塗布乾燥後に希望するパターンの露光、エッチング処理を行うことで作成したマイクロチャンバアレイである。この例では、図2(a)の電極の位置に合わせて、1辺 $30\,\mu$ mの壁を8個配置している。SU-8の壁の高さは $25\,\mu$ m(段差計にて測定)であり、図からもわかるようにマイクロチャンバアレイの壁の幅は $1\sim5\,\mu$ m程度であった。このようにSU-8を用いることで簡単に(高さ/幅)の比の高い構造物を作成することができる。図2(c)は、実際に図2(a)の電極と、図2(b)のマイクロストラクチャを組み合わせたもので、実施例としての神経細胞の培養にはこの形状の多電極アレイチップを用いた。

[0015]

次に、多電極アレイチップ上面をカバーする半透膜の蓋の固定方法の手法の一つについて簡単に紹介する。図3に、基板(11)表面へのビオチン修飾方法と半透膜へのアビジン修飾方法の手順を簡単に示した。まず、基板(11)表面にアミノ基を付加し、これにエポキシ基を末端に導入したビオチンを反応させた。他方、半透膜(14)は、たとえばセルロースからなるため、この糖の五員環の一部を開裂させて、これとアビジン末端に付加したアミノ基を反応させてアビジ



[0016]

なお、前記の光硬化性樹脂SU-8を使用する場合には、SU-8が反応性のエポキシ基を有していることから、光照射の前にプレベークした基板(11)表面とタンパク質のアミノ基を反応させ、その後光照射するか、あるいは、SU-8でパターンを作成した後に、SiO2をその表面にスパッタリングでコートし、その上にシランカップリングでエポキシ基を付加し、これにタンパク質のアミノ基を共有結合させることができる。

[0017]

図4 (a) はこのようにして作成した多電極アレイチップの全体像を示した顕微鏡写真である。メジャーバーの長さは 150μ mである。また図4 (b) は、この多電極アレイチップのスライドガラス基板をホルダーに固定した写真である。このスライドガラスの大きさは $3cm\times3cm$ である。実際に培養、観察するときには、この図4 (b) で示したホルダーごと、顕微鏡ステージに取り付けた多電極1次アンプに載せて計測を行う。

[0018]

次に、多電極アレイチップを載せて計測・培養を実際に行うシステムについて以下に簡単に説明する。図5に例示したのは、神経細胞に実際に刺激を与えたり、細胞の発火を電気的に計測するシステムの概略である。本装置の特徴は、多電極アレイ内に配置した同一電極で細胞に刺激を与えたり計測することが可能であること、光学的に細胞ネットワーク形態を連続観察できること、そして細胞と情報記録装置とは光学的な接続によって、1次アンプ内において接地レベルで絶縁されていることである。したがって長期培養しているときであっても、接地を通じてスパイク信号が細胞に及ばないようにされている。図5(a)はこのシステムの概略図であり、この装置の1次アンプ部の写真が図5(b)である。図5(b)で示した1次アンプ基板の中心部は顕微鏡観察のため空けられており、直接顕微鏡のステージ上にセットされる。実装基板は4層多層基板を用い、最上層と最下層は接地面とし、また、これらの接地面先に述べたように、内側と外側で互

いに独立させてあり、細胞側は電池駆動、制御用コンピューター側は電源装置駆動としている。本試作機は、試作のため12チャンネル型となっているが、実装密度を上げることで更に多チャンネルとすることが可能である。

[0019]

図6は、多電極アレイチップを載せて培養する顕微鏡システムを例示したものである。図6 (a) は、顕微鏡システムのステージ上に固定された1次アンプ基板と、その基板上に固定されたチップを示した写真である。飽和蒸気圧の5%CO2含有空気は37℃に暖められて直接基板上のチップに吹き付けられる。この写真では、培養液の還流系が取り付けられていないが、培養時には2本のSUS細管によって培養液を置換しながら連続培養する。また、図6 (b) にあるように、顕微鏡システム全体を恒温槽で包み、顕微鏡を含めてシステム全体の温度が一定になるように工夫がされている。

[0020]

図7は、実際にラット小脳顆粒細胞を、本システムで培養した結果の1例を、対物40倍レンズで撮った画像として示したものである。マイクロチャンバアレイに封入した細胞は、チャンバから逃れることなく、ネットワークを形成しているのが観察された。また、大腸菌等の環境からの不純物の混入も観察されていなかった。これらのことから、マイクロチャンバの構造は、期待された性能を発揮していることがわかる。

[0021]

もちろん、この出願の発明は以上の例示によって限定されることはない。その 細部の形態は様々に可能であることは言うまでもない。

[0022]

【発明の効果】

以上記述したように、この出願の発明を用いることにより、神経細胞のネット ワーク空間配置を1 細胞単位で制御しつつ、長期培養しながら、その形態変化、 電気的特性の変化を連続的に計測することが可能となる。

【図面の簡単な説明】

【図1】



【図2】

多電極アレイとマイクロチャンバの顕微鏡写真である。

【図3】

半透膜の基板接着手順の概念図である。

【図4】

多電極アレイチップの外観の顕微鏡写真である。

【図5】

多電極計測ユニットの概要と装置の外観の写真である。

[図6]

計測・観察用長期培養顕微鏡システムの外観の写真である。

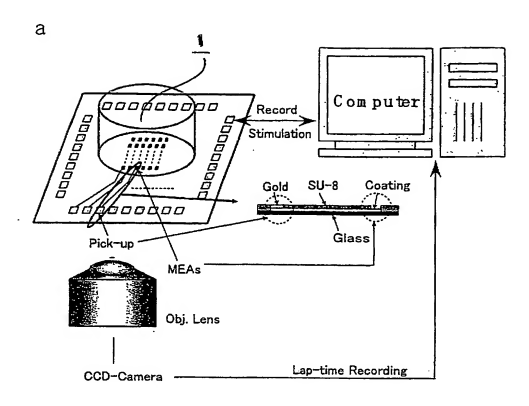
【図7】

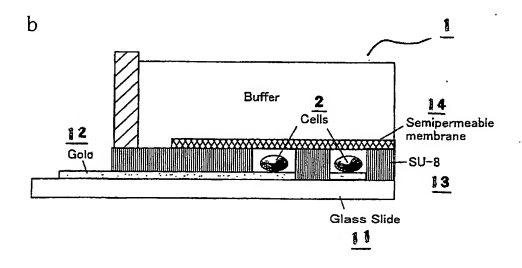
多電極アレイチップ上のラット小脳顆粒細胞を示す顕微鏡写真である。

【書類名】

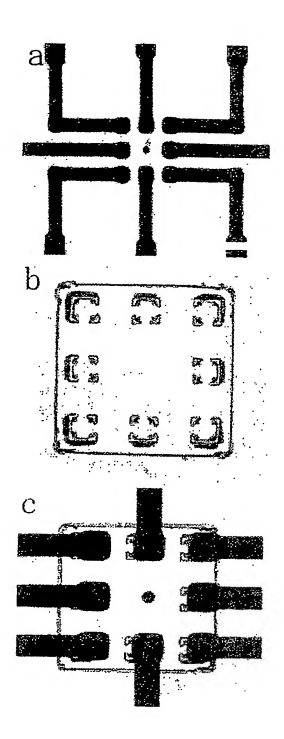
図面

【図1】

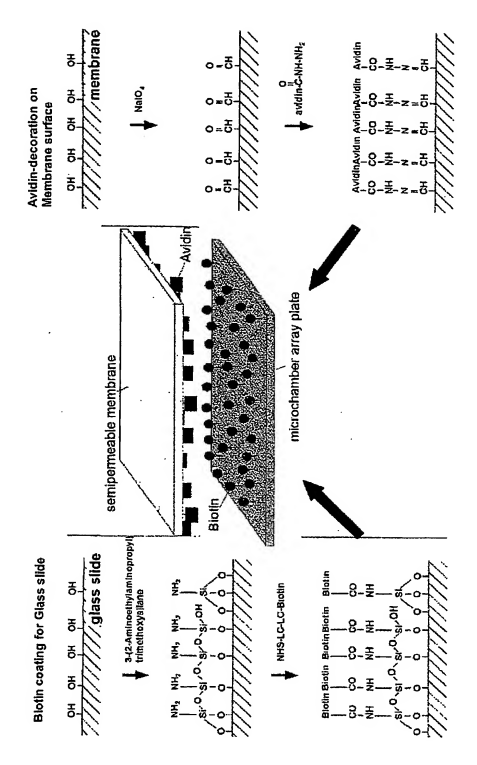




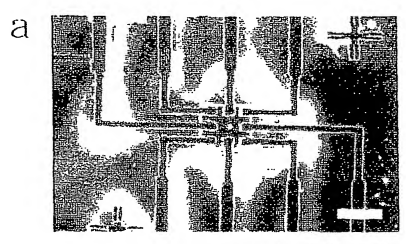
【図2】

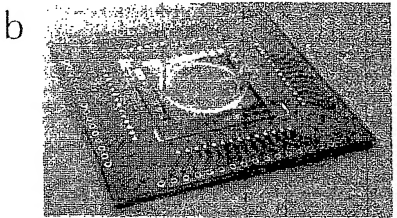


【図3】



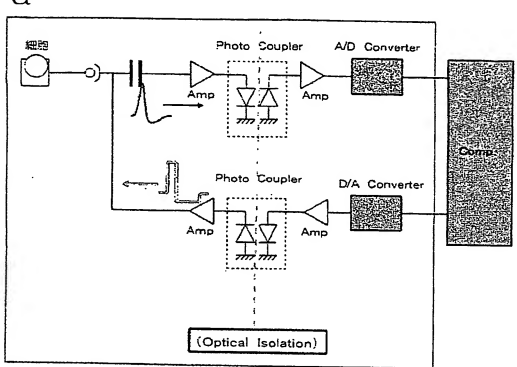


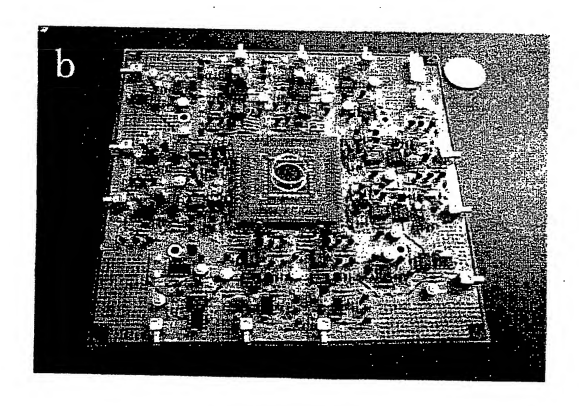




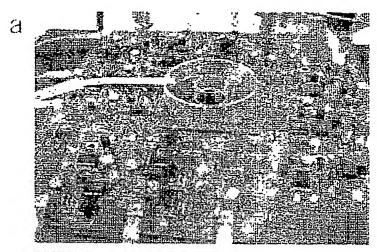
【図5】

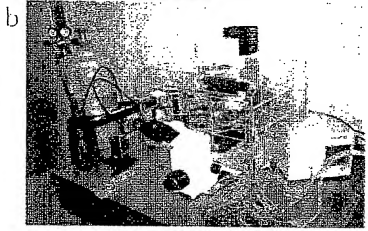
a



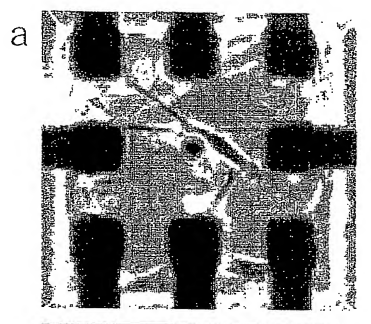


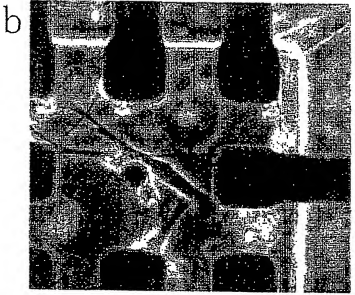












【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 細胞の学習過程を明らかにするため、ネットワーク形状を完全に制御 しながら、神経ネットワークの刺激応答の変化を、バクテリア等の侵入無しに長 期間に渡って計測する手段を提供する。

【解決手段】 透明なガラス基板上に、細胞レベルの大きさの電極アレイと、その上に厚さ10μm以上の肉厚の細胞配列用マイクロチャンバアレイと、さらに前記マイクロチャンバー上面にはチャンバー内から細胞が出ないようにその上面を被覆する細胞が通過できない程度の目の粗い前記集束光に対して光学的に透明な半透膜から構成され、また、前記半透膜の上面は培養液が循環する溶液交換部液交換を可能とする手段を有し、さらに、光学的に前記マイクロチャンバアレイ内の細胞の状態変化を連続観察する手段と、各神経細胞の電位変化を連続計測する手段と組み合わせる手段を有する神経細胞培養マイクロチャンバーとする。

【選択図】 図1

特願2002-245903

出願人履歴情報

識別番号

[396020800]

1. 変更年月日

1998年 2月24日

[変更理由]

名称変更

住 所

埼玉県川口市本町4丁目1番8号

氏 名 科学技術振興事業団

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

X	BLACK BORDERS
Þ.	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
X	FADED TEXT OR DRAWING
	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
0	SKEWED/SLANTED IMAGES
×	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
.	GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox